007119492

WPI Acc No: 1987-119489/ 198717

New (meth) acrylic acid fluoroalkyl oligomers - used to produce graft polymers, prepd. by telomerisation of mercapto-acetic acid with

fluoroalkyl (meth)acrylate

Patent Assignee: DAIKIN KOGYO KK (DAIK)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week XP 62063560 A 19870320 JP 85204092 A 19850916 198717 B

Priority Applications (No Type Date): JP 85204092 A 19850916

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 62063560 A 4

Abstract (Basic): JP 62063560 A

(Meth)acrylic acid fluoroalkyl oligomers of formula (I) are new, (where R' = H or Me; A = -(CH2)rCH(OR5)CH2-, -(CH2)s- or -SO2N(R6)(CH2)u-; R5 = 1-18C acyl gp.; R6 = H or 1-12C alkyl; r = 0 or 1; s = 1-4; u = 2-12; Rf = 5-21C perfluoroalkyl; n = 1-100).

(I) is prepd. by the telomerisation of mercaptoacetic acid with a fluoroalkyl (meth)acrylate of formula ${\bf r}$

CH2=CR-COO-A-Rf (II)

The reaction is pref. effected at 30--80 deg.C in the presence of an initiator such as AIBN. The graft polymer is prepd. by reacting (I) with glycidyl (meth)acrylate or 2-hydroxyethyl (meth)acrylate at 60--100 deg.C to give a macromonomer, which is subjected to the homopolymerisation or the radical polymerisation with (meth)acrylic acid or its ester.

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 63560

の発明の名称 (メタ)アクリル酸フルオロアルキルオリゴマー及びその誘導体

②特 願 昭60-204092

②出 願 昭60(1985)9月16日

⑫発 明 者 山 下 雄 也 名古屋市千種区赤坂町 4 丁目25

砂発 明 者 中 條 善善樹 名古屋市天白区天白町平針長田999-1

①出 願 人 ダイキン工業株式会社 大阪市北区梅田1丁目12番39号 新阪急ビル

知代 理 人 弁理士 田村 嚴

明 輝 君

1. 范明の名称

(メタ)アクリル酸フルオロアルキル オリゴマー及びその誘導体

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 一般式(1)

COD A R (

(ただしR)は日またはCH3、Aは

- (CH2)rCH(OR5)CH2+, - (CH2)s- または

- SO:N(R*)(CH:)u- , R*は炭素数1~18のアシル基、R*はHまたは炭素数1~12のアルキル基、r は0または1、s は1~4の整数、u は2~12の整数、R「は炭素数5~21のパーフルオロアルキル基、nは1~100の整数を示す。)で表わる(メタ)アクリル酸フルオロアルキルオリゴマ

(2) 一般式(目)

CH₂ = CR² COO B OCCH₂S(CH₂CR') = H (II)

(ただしR'及びR'はそれぞれ目またはCH₃、Aは - (CH₂)rCH(OR')CH₂-, - (CH₂)s- または - SO₂N(R')(CH₂)u- , R'は炭素数1~18のアシル菇、R'は日または炭素数1~12のアルキル菇、r は0または1、 s は1~4の整数、u は2~12の整数、Bは - CH₂CH(OH)CH₂- または - CH₂CH₂-、Rfは炭素数5~21のパーフルオロアルキル菇、nは1~100の整数を示す。)で扱わされるポリ((ノタ)アクリル酸フルオロアルキル)マクロモノマー。

(3) 一般式(目)の構成単位 1~100重量%

- CH²CK₂ - (国)

及び一般式(N)の構成単位 0~99重量%

(1)

(産業上の利用分野)

本発明は新規な(ノタ)アクリル酸フルオロアルキルオリゴマー、これとグリンジル(ノタ)アクリレートとの反応により得られるポリ〔(ノタ)アクリル酸フルオロアルキル〕マクロモノマー及び更

はそのエステル、枝部分がポリ(メタ)アクリル酸フルオロアルキルエステルのグラフトポリマーを 恐ることができる。本発明のグラフトポリマーは 汎用ポリマーに添加して、表面改質を行うことが できる。

(間題点を解決するための手段)

本発明は一般式(1)の(19)アクリル酸フルオロアルキルオリゴマー、一般式(I)のボリ((1)タ)アクリル酸フルオロアルキル)マクロモノマー及び一般式(II)の構成単位の1~100重量%及び一般式(IV)の構成単位の0~99重量%から成る数平均分子量5,000~500,000のグラフトポリマーに係る。

にこのマクロモノマーの単独重合又はこれと(ノ タ)アクリル酸もしくはそのエステルとの共重合 により得られるグラフトポリマーに関する。

(従来の技術)

従来知られている官能店を有するフルオロアルキルアクリレート重合体は、フルオロアルキルアクリレートモノマーと官能店を有するアクリレートモノマーの混合物を連鎖移動剤の存在もしくは不存在下にラジカル重合開始剤を用いて重合することにより得られている。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明の目的はマクロモノマー法によるテイラーノイドなグラフトポリマーを合成することにあり、官配基としてパーフルオロアルキル基を選び、そのマクロモノマーをラジカル連鎖移動法により合成した。これを単独重合又はこれと(ノタ)アクリル酸もしくはそのエステルとラジカル共重合することにより、幹部分がポリ(ノタ)アクリル酸又

(ただしR', R'及びR'は日またはCH,、R'は 日または炭素数1~5のアルキル茲、

A はー(CH₂)rCH(OR*)CH₂ー,ー(CH₂)sー またはーSO₂N(R*)(CH₂)uー , R*は炭素数1~18のアシル茲、R*はHまたは炭素数1~12のアルキル茲、r は0または1、s は1~4の整数、u は2~12の整数、B は ーCH₂CH(OH)CH₂ー またはーCH₂CH₁・、R [は炭素数5~21のパーフルオロアルキル茲、nは1~100の整数を示す。)

- 本弱叨の一般式(1)の(メタ)アクリル酸フルオロアルキルオリゴマーはノルカプト酢酸をテロー
- (II) ゲンとして一般式(V)

(1)

(ただしR',A及びR!は前記に同じ)で表わるれる(メタ)アクリル酸フルオロアルキルエステルをタキソーゲンとするテロマーであり、公知のテロマー化反応により得られる。反応はAIBN等の開始剤の存在下に、約30~80℃で行うのが好ましい。上記においてR!は炭素数5~21の直鎖状、分枝状または環状のパーフルオロアルキル基であって良い。好ましいタキソーゲンの具体例としては次のものが挙げられる。

 $CH_2 = CHCOOCH_2CH(OH)CH_2(CF_2)_4CF(CF_2)_2$

CH; = CHCOOCH; CH(OCOCH;) CH; (CF;), CF(CF;);

CH = C(CH ,) COOCH , CH(OH) CH , (CF ,) , CF(CF ,) ,

 $CH_2 = C(CH_2)COOCH_2CH(OCOCH_3)CH_2(CF_2)_4CF(CF_3)_2$

CH = CHCOOCH 2CH 2(CF 2) 7CF 3

 $CH_z = C(CH_z)COOCH_z(CF_z), CF_z$

CH = CHCOO(CH 2) 2 (CF 2) 4 CF (CF 3) 2

えばトリフルオロトリクロロエタン、メタキシレンへキサフルオライドなど)との混合物またはベンゾトリフルオライドなどが好ましい。 重合温度は通常約30~80℃が好ましく、重合開始剤は、ランカル重合開始剤、例えば4.4°ーアゾピスイソブチロニトリル(AIBN)、ブチルパーオキサイドなどが好ましい。

(実施)例)

以下に実施例を挙げて説明する。

寒 施 例 1

内容積100ccのフラスコにベンゼンートリフル オロトリクロロエタン混合溶液(容量比1:1) 50 cc及び第1表に記載の量の

 $CH_{2} = CHCOO(CH_{2})_{2}(CF_{2})tCF(CF_{3})_{2}$

t=6,8,10,12の混合物(平均7.2、平均分子量 628)(FAという)、

HSCH,COOH(MerAという)、及びAIBNを加え、同様に第1表に記載の条件で反応を行つた。

CH, = C(CH,)C00(CH,),(CF,),CF,

CH; = CHCOO(CH;); SO; N(C; H;)(CF;); CF;

 $CH_2 = C(CH_2)COO(CH_2)_2SO_2N(CH_2)(CF_2)_2CF_2$ & Z

本発明の一般式(目)のポリ((ノタ)アクリル酸フルオロアルキル)マクロモノマーは上記で得られたオリゴマーとグリシジル(ノタ)アクリレート 又は2ーヒドロキシエチル(ノタ)アクリレートを 反応させることにより製造される。反応は一般に

有機溶媒中で約60~100℃で行うのが好適である。

更に本発明のグラフトポリマーは一般式(『)のマクロモノマーの単独重合又はこれと一般式
CH2=C(R²)COOR*(ただしR²及びR*は前記に同じ)で表わされる(メタ)アクリル酸又はそのエステルをラジカル重合することにより製造される。重合は公知の方法で行うことができ、例えば塊状重合、溶液重合などが用いられ、なかでも溶液液重合が好ましい。溶液蛋合の際の媒体とし

てはペンセンもしくはトルエンとフツ素系溶剤(例

反応後、操作しながらノタノールを加えて重合体を沈設させ、沈殿した重合体をペンセンートリフルオロトリクロロエタン混合溶液(容量比 1:1)に溶解し、操作しながらノタノールを加えて再沈殿させて60℃で減圧乾燥した。なお得られた重合体の数平均分子量(末端基(COOH基) 満定法による)を第1表に示す。

然 1 按

				反応温度 (℃)			Мn
1	10	0.5	0.1	60	6	4	6000

実施例2

実施例 1 で得られたオリゴマー 4 gとグリシジルノタアクリレート 0.3gをベンゼンートリフルオロトリクロロエタン混合溶液(容散比 1:1) 50cc中に加えて80℃で 5 時間反応させた。以下実施例1 と同様にしてMn=6,200のマクロモノマー 4 gを得た。

実施例3~6

第2表に記載のマクロモノマーをノチルノタア クリレート(MMA)と表記載の割合で0.5mole% のAIBNの存在下、アセトン中で60℃、100時 間の条件でラジカル共派合を行つてグラフトポリ マーを得た。得られたグラフトポリマーの収率、 物性を同様第2表に示す。尚、ポリマー中のマク ロモノマーの割合は「H-NMRにより分析した。

第 2 表

実	原	#4		グラフトポリマー			
應	マクロモ	/ - M M	A 仅 率	マクロモノマー	GPC	分枝	
91	(#t%)	Mn (wt9	6) (%)	(#t%)	Мn	の数	
3	50.0	2700 50.	0 9.4	60	15000	3.3	
4	49.7	2700 50.	3 14.5	60	17000	3.8	
5	63.6	2700 38.	4 32.8	50	20万	37	
6	49.6	24000 50.	4 23.0	80	-	-	

法赎例 1

実施例3のグラフトボリマーをボリノチルノタ クリレートに種々の添加量で添加してガラス上に 成膜してフィルムを得た。このフィルム表面の水 に対する接触角を測定した結果を第3表に示す。

京 3 表

グラフトポリマー	接触	角(皮)		
の添加量 (wt%)	空気侧表面	かラス側表面		
0.01	105	65		
0.03	109	70		
0.1	109	70		
0.3	110	73		
1.0	110	105		

(以 上)

特許出職人 ダイキン工業株式会社

代理人 弁理士田村 蟲